



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

Jarocin, 16.09.2020 r.

INFORMACJA

Dotyczy : przetarg nieograniczony na dostawy produktów leczniczych 10/2020

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiadamy na pytania do siwz oraz wprowadzamy zmiany jej treści.

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. **Chroni to przed osiaganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik** ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. **Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu**, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. **Lek Kaldyum nie zawiera laktozy**, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Pakiet 27.

Ze względu na różne rodzaje opakowań leków o różnym stopniu bezpieczeństwa infuzji prosimy o doprecyzowanie zapisu flakon, czy Zamawiający rozumie jako opakowanie stojące z portami niewymagającym dezynfekcji przy pierwszym użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie leki w opakowaniu typu flakon i rozumie przez to opakowanie stojące z portami niewymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu oraz dopuszcza opakowanie typu fiolka.

3. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 5:

5. Za nieterminową dostawę Wykonawca zapłaci Zamawiającemu **0,5 %** wartości brutto **niezrealizowanej w terminie części** dostawy za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy.**

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin
tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359
sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 46.227.000,00

4. Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 1 poz. 16 i 17 (Ceftriaksonum), 18 i 19 (Cefuroxim) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 16, 17, 18, 19 opakowań zbiorczych po 10 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 17 poz. 5 (Piperacylin + Tazobactam 4,5g x 10 fioł.) do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

7. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 27 (Paracetamol) w opakowaniu fiołka, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 43 (Metronidazol) w opakowaniu typu KabiPac x 40 szt., co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Czy Zamawiający biorąc pod uwagę poważne ryzyko nawrotu jesienią epidemii wirusa Covid 19, a co za tym idzie realnym zagrożeniem ponownego zamknięcia granic, wziął pod uwagę, że nie dopuszczając w pakiecie 99 opakowań KabiPac i KabiClear zamyka sobie możliwość zakupu z przetargu płynów infuzyjnych produkowanych jako jedyne w Polsce? Płyny produkowane w Polsce, nawet w przypadku zamknięcia granic będą mogły być wówczas dostarczone do szpitala. Stąd, mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów i zapewnienie ciągłości leczenia (płyny infuzyjne są nośnikami leków dożylnych) oraz zapewnienie ciągłości dostaw dla szpitala, zwracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie w pakiecie 99 płynów infuzyjnych w opakowaniach z dwoma jałowymi portami różnej wielkości."

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

10. Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w pakiecie 102 płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidy zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l? Optilyte spełnia zapisy Wytycznych w zakresie opisanych wartości. Podaż płynów z zawyżonym poziomem jonów Cl prowadzi do podwyższenia stężenia poziomu jonów Cl w osoczu, natomiast wzrost poziomu jonów Cl w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się:

- ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

- ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek
- z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego

Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza

Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicią i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia. Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza

Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicią i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia.

Odpowiedź: *Podtrzymujemy zapisy SIWZ.*

11. Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie w pakiecie 113 worów SmofKabiven zawierających 4 emulsje tłuszczowe (LCT pochodzące z soi, MCT – kokosa, oliwę z oliwek i kwasy omega 3). W pozycji nr 1 pojemność 493ml (en całkowita: 550 kcal, aminokwasy: 25g, glukoza: 63g, tłuszcze: 19g, osmolarność, 1500 mOsm/l), pozycja nr 2 pojemność 986ml (en całkowita: 1100 kcal, aminokwasy: 50g, glukoza: 125g, tłuszcze: 38 g, osmolarność, 1500



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 46.227.000,00

mOsm/l), pozycja nr 3 – 1477ml (en całkowita: 16000 kcal, aminokwasy: 75g, glukoza: 187g, tłuszcze: 56g, osmolarność, 1500 mOsm/l), w opakowaniach zbiorczych odpowiednio: pozycja nr 1 x 6 szt.; pozycja nr 2 i 3 x 4 szt.?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

12. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 116 pozycji 1 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampułka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

13. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 116 pozycji 2 produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN, w op. 20 x amp. 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 130 poz. 2 (Linezolid 600 mg/ 300 ml) produktu w opakowaniu typu KabiPac x 10 szt. i wyłączenie tej pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskaniu korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

15. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 153 (Lignocainum hydrochloricum 2%) pozycji 1: 5 ml x 10 ampułek, poz. 2: 20 ml x 5 ampułek, co da zamawiającemu korzyści finansowe z większej ilości produktu oraz możliwości wzięcia w udziału w przetargu większej ilości oferentów?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **zadaniu 49 pozycja 20** w przedmiotowym postępowaniu:

16. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

17. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 48 poz. 29 w przedmiotowym postępowaniu:

18. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Wymagamy aby preparat posiadał wpis do Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych.

19. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Wymagamy aby preparat posiadał wpis do Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych.

20. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Wymagamy aby preparat posiadał wpis do Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych.

21. Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza. Wymagamy aby preparat posiadał wpis do Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych.

22. Pakiet 62 poz. 6

W pakiecie brak pozycji 7. Czy Zamawiający ma na myśli, aby smoczki Standard, do stosowania z preparatami typu RTF były kompatybilne z produktem wymienionym w pozycji 6?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli, aby smoczki Standard, do stosowania z preparatami typu RTF były kompatybilne z produktem wymienionym w pozycji 6.

23. Pakiet 62 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści smoczek Nutricia Standard Teat, do stosowania z preparatami gotowymi do spożycia typu RTF w pozycji 6 w opakowaniu 48 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

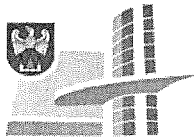
tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 46.227.000,00



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

24. Pakiet 118 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do gastrostomii endoskopowej ze złączem ENFit bez stożkowego łącznika.

W związku z wprowadzeniem przez Międzynarodową Organizację Normalizacyjną standardu dla złączy do podaży żywienia dojelitowego ISO (80369-3), obecnie do żywienia enteralnego stosuje się złącza o nazwie ENFit, mające zapobiegać niewłaściwej podaży płynów. Ponadto w związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane adaptory przejściowe (stożkowe łączniki). Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z adapterami przejściowymi nie są już produkowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Wskazane w poz. 3 pak. 62 mleko „Nan 1 90 ml płyn x 32 butelki w zestawie” obecnie w ofercie producenta jest mleko o nazwie NAN OPTIPRO Plus 1 32x90mlw płynie 90mlx 32 butelki.

Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO Plus 1 w płynie 90mlx32butelki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

26. Wskazane w poz. 4 pak 62 mleko „Nan 1 proszek” obecnie w ofercie producenta jest mleko o nazwie NAN OPTIPRO 1. W pozycji nie podano gramatury. Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO 1 opakowanie 350g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

27. Wskazane w poz. 5 pak 62 mleko „Nan 2 proszek” obecnie w ofercie producenta jest mleko o nazwie NAN OPTIPRO 2. W pozycji nie podano gramatury. Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO 2 opakowanie 350g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

28. Do treści §4 ust. 2 pkt 2.2 wzoru umowy. Prosimy o doprecyzowanie niejasnego sformułowania dotyczącego godzin dostaw, tak aby obowiązującymi godzinami realizacji dostaw były godziny 7.30 – 14.00 (z wyłączeniem zamówień w trybie „cito”, które będą realizowane w ciągu 8 godzin od momentu złożenia zamówienia).

Odpowiedź: „2.2. Dostawy przyjmowane będą pomiędzy godzinami 7³⁰ a 14⁰⁰, uzgodnienie dostaw za pomocą faksu lub e-mail codziennie do godz. 13³⁰ -dostarczenie zamówionego asortymentu do godz. 10⁰⁰ dnia następnego (jeżeli dzień następny jest dniem ustawowo wolnym od pracy dostawa ma nastąpić w pierwszym dniu pracującym od uzgodnienia)”.

29. Do §4 ust. 2 pkt 2.2 projektu umowy. Mając na uwadze stan epidemii i wzmożone środki ostrożności, prosimy o wydłużenie czasu na dostawę zwykłą do 2 dni od złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

30. Do treści §4 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o sprecyzowanie, czy używając wyrażenia „faktury w formie elektronicznej” Zamawiający miał na myśli zwykle faktury doręczane za pośrednictwem poczty e-mail, czy ustrukturyzowane faktury elektroniczne w rozumieniu ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym. Jednocześnie nadmieniamy, iż zgodnie z art. 4 ust. 2 niniejszej ustawy Wykonawca nie jest zobowiązany do wystawiania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli zwykle faktury doręczane za pośrednictwem poczty e-mail.



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 46.227.000,00



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

31. Do treści §5 ust. 4 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §5 ust. 4 wzoru umowy następującej treści: "... Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie do §5 ust. 4 wzoru umowy następującej treści: "... Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

32. Do treści §5 ust. 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §5 ust. 5 wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary za opóźnienie w dostawie w wysokości 01% wartości niedostarczonej części zamówienia dziennie?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

33. Do treści §6 ust. 1 oraz 2 wzoru umowy prosimy o dodanie sentencji wynikającej z art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu".

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

34. Do treści §9 ust. 2 pkt 7) wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §9 ust. 2 pkt 7) wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

35. Do treści §9 ust. 2 pkt 8) tiret pierwsze wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „(...), jednak na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy”.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

36. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: W stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.). Według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki nie staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.

37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
 - weksla in blanco wraz z deklaracją;
 - poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
 - zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego
- lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 46.227.000,00

Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

38.Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, należy wycenić każdą pozycję w pakiecie.

39.Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych (innych niż w formularzu cenowym) pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o informację czy wymaganą ilość należy przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę ?

Odpowiedź: Patrz pkt XV.2 SIWZ.

40.Dotyczy pakietu nr 1 poz. 42 levonor x 5 amp- czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

41.Dotyczy pakietu nr 1 poz. 54 Oxytocin x 5 amp- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 amp z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

42.Dotyczy pakietu nr 8 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 100 szt z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

43.Dotyczy pakietu nr 26 poz. 1midazolamum x 5 amp- czy celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 amp lub x 1 amp z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości ?

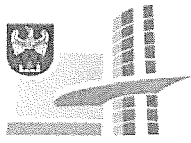
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 10 amp.

44.Dotyczy pakietu nr 29 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

45.Dotyczy pakietu nr 29 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

46. Dotyczy pakietu nr 29 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

47. Dotyczy pakietu nr 38 poz. 1,2, Ciprofloxacinum x 20 szt. – czy celem zaofierowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

48. Dotyczy pakietu nr 43 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaofierowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaofierowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylnnej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Zamawiający nie wymaga a dopuszcza roztwór do infuzji, do podania w postaci powolnej infuzji dożylnnej.

49. Dotyczy pakietu nr 46 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofierowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnnej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofierowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

50. Dotyczy pakietu nr 47 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnnej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

51. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 29. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Wymagamy aby preparat posiadał wpis do Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych. Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

52. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 41 i 42 Polpril x 28 – czy celem zaofierowania korzystniejszej oferty cenowej Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 tabl/ kapsulek? W przypadku zgody prosimy o informacje czy wymagana ilość przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, wymaganą ilość należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 46.227.000,00

53. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 51. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (pytanie dotyczy poz. 52)

54. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 52. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

55. Dotyczy pakietu nr 54 Torasemidum x 20 tabl – brak na rynku leku w wymaganym opakowaniu, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 30 tabl. W przypadku zgody prosimy o informacje czy wymagana ilość przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, wymaganą ilość należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

56. Dotyczy pakietu nr 93 Filgrastyna x 5 amp-strzykawkę - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę x 1 szt z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

57. Dotyczy pakietu nr 119 poz. 1 Iohexolum – dostępne opakowanie to 6 fiolek; czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie wymaganej ilości na dostępne opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

58. Dotyczy pakietu nr 119 poz. 2-5 Iohexolum – dostępne opakowanie to 10 butelek; czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie wymaganej ilości na dostępne opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

59. Dotyczy pakietu nr 139 poz. 1, 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

60. Dotyczy pakietu nr 139 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

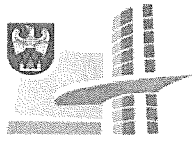
Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

61. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate 0,025/2,5ml x 5 amp. w pakiecie 149, poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga a dopuszcza.

62. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. 8 (Bupivacainum hydrochloricum 0.5 % inj. 5mg/1ml amp. x 10) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga a dopuszcza.



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

63. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. 9 (Bupivacainum spinal haevy 0.5% x 5 amp.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga a dopuszcza.

64. Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga a dopuszcza.

65. Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

66. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

67. Czy Zamawiający w pozycji 28 pakiet 1 dopuści Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

68. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

69. Czy Zamawiający ujednotoci zapisy dotyczące numeracji załączników? Zgodnie z preambułą do umowy załącznikiem nr 1 jest SIWZ, jednak wg par. 1.6 SIWZ to załącznik nr 2. Wg preambuły załącznikiem nr 2 jest oferta Wykonawcy. W par. 2.1 mowa jest, że załącznik nr 1 zawiera spis cenowo-asortymentowy (niewymieniony w preambule).

Odpowiedź: Par. 2.1 wzoru umowy otrzymuje brzmienie: „Na podstawie Umowy Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu i przenieść na Zamawiającego własność Towarów, a Zamawiający zobowiązuje się Towary odebrać i zapłacić Wykonawcy cenę za dostarczone Towary. Dokładny wykaz, ilość oraz ceny zamawianych Towarów zawarty jest w załączniku nr 1a cenowo-asortymentowym są do niniejszej umowy”.

70. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści par. 4.2.2 w zakresie oczekiwanych terminów dostawy. W pierwszej części tego przepisu Zamawiający stanowi, że „Dostawy realizowane będą pomiędzy godzinami 7:30 a 14:00”. Jednakże później wskazuje, że: „-dostarczenie zamówionego asortymentu do godz. 10:00 dnia następnego”. Wykonawca



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 46.227.000,00



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

wnosi o wskazanie, jaki jest oczekiwany termin dostawy (do której godziny danego dnia – w jakich przypadkach do godz.10.00, a jakich do godz. 14.00).

Odpowiedź: „2.2.Dostawy przyjmowane będą pomiędzy godzinami 7³⁰ a 14⁰⁰, uzgodnienie dostaw za pomocą faksu lub e-mail codziennie do godz. 13³⁰ -dostarczenie zamówionego asortymentu do godz. 10⁰⁰ dnia następnego (jeżeli dzień następny jest dniem ustawowo wolnym od pracy dostawa ma nastąpić w pierwszym dniu pracującym od uzgodnienia)”.

71.Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.2.3?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

72.Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.2.4 termin dostaw „cito” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

73.Czy Zamawiający zmieni zapis par. 12.2 mówiący o skierowaniu sprawy do sądu polubownego? **Zapis ten jest martwy, albowiem bez wskazania tego sądu nie ma żadnego zastosowania, a jednocześnie może oznaczać wyłączenie drogi sądowej w sądach powszechnych.** Poddanie sporu 'sądowi polubownemu LUB powszechnemu' jest zapisem nieprawidłowym.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

74.Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w **Pakiecie nr 106 poz. 1** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

75.Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **Pakiecie nr 106 poz. 1** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

76.Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **Pakiecie nr 106 poz. 1** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

77.Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w **Pakiecie nr 105 poz. 1** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

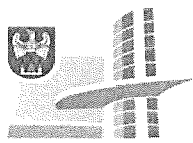
tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 46.227.000,00



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

78. Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowany lek w **Pakiecie nr 105 poz. 1** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

79. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaofertowany lek w **Pakiecie nr 105 poz. 1** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

80. Dotyczy Pakietu nr 17 poz. 3

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Vancomycin 1G, w opakowaniu x 1 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, wymaganą ilość należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

81. Dotyczy Pakietu nr 22

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Pantoprazolprazol fiol. 40 mg, w opakowaniu x 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, wymaganą ilość należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

82. Dotyczy Pakietu nr 26 poz. 2

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający dopuści preparat Midazolamum 1 mg/ ml amp. 5 ml, w opakowaniu x 5 szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

83. dotyczy pakiet nr 29 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie produktu w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwienia wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

84. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Patrz pkt XV.2 SIWZ.



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

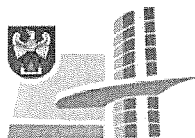
tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 46.227.000,00



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

85. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Patrz pkt XV.2 SIWZ.

86. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Patrz pkt XV.2 SIWZ.

87. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Należy wycenić każdą pozycję w pakiecie.

88. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający zgadza się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

89. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

90. Pakiet 120, Poz. 2 loversol 300 po 200ml nie jest dostępna. Prosimy o informację jaką cenę podać – czy też brak wyceny z adnotacją o wycofaniu/zaprzestaniu produkcji?

Odpowiedź: Należy wycenić każdą pozycję w pakiecie.

91. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz **różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania** np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

Odpowiedź: Patrz pkt XV.2 SIWZ.

92. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol, gramów, kg) była zgodna ze SIWZ?

Odpowiedź: Patrz pkt XV.2 SIWZ.

93. Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np. 32,33 opak? Czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

Odpowiedź: Należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 46.227.000,00



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

94. Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Odpowiedź: Należy wycenić każdą pozycję w pakiecie.

Modyfikacja SIWZ

W zał. nr 3 Opis przedmiotu zamówienia pakiet 1 poz. 58 oraz poz. 64

jest:

58	Polfilin 300mg/15 ml x 10 amp	2010	op.
64	Torasemidum 5 mg/ml 5 amp. 2 ml	500	op.

Powinno być:

58	Polfilin 300mg/15 ml x 10 amp	20	op.
64	Torasemidum 0,02 /4 ml x 5 amp.	500	op.

Wszelkie wyjaśnienia i zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Prezes Zarządu

Henryk Szymczak

„Szpital Powiatowy w Jarocinie”
Spółka z o.o.
63-200 Jarocin, ul. Szpitalna 1
tel. 62 33 22 321, fax 62 33 22 359
NIP 6172189328, Regon:301415604



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 46.227.000,00

